PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-090239

(43) Date of publication of application: 04.04.1995

(51)Int.Cl.

C09J163/00 C08G 59/24 H01B 1/20

(21)Application number: 05-239285

(71)Applicant:

SUMITOMO BAKELITE CO LTD

(22)Date of filing:

27.09.1993

(72)Inventor:

OKUBO HIKARI

KOBAYASHI MICHIO

(54) ELECTRICALLY CONDUCTIVE RESIN PASTE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide an electrically conductive resin paste composed of respective specific epoxy compound, hydroxyl-containing compound and silver powder at specific ratios, having excellent coating workability and low water-absorption, providing a cured product having low elastic modulus and free from cracking and useful for bonding a semiconductor element to a metal frame, etc.

CONSTITUTION: This electrically conductive resin paste contains, as essential components, (A) 60-85wt.% of silver powder, (B) 3-20wt.% of an epoxy compound having naphthalene skeleton and expressed by the formula I (R1 and R2 are glycidyl ether group or H and at least one of R1 and R2 is glycidyl ether group; (n) is 0 or 1), e.g 1,6-dihydroxynaphthalene diglycidyl ether and (C) 0.1-20wt.% of a compound having two phenolic hydroxyl groups in one molecule.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

01.07.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

19.09.2000

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平7-90239

(43)公開日 平成7年(1995)4月4日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 9 J 163/00

JFM

C 0 8 G 59/24 H 0 1 B 1/20

NHQ

Α

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特願平5-239285

(71)出願人 000002141

住友ベークライト株式会社

(22)出願日

平成5年(1993)9月27日

東京都千代田区内幸町1丁目2番2号

(72)発明者 大久保 光

東京都千代田区内幸町1丁目2番2号 住

友ペークライト株式会社内

(72)発明者 小林 道雄

東京都千代田区内幸町1丁目2番2号 住

友ペークライト株式会社内

(54) 【発明の名称】 導電性樹脂ペースト

(57)【要約】

【構成】 銀粉、ナフタレン骨格を有するエポキシ化合 物、1分子内に2個のフェノール性水酸基を有する化合 物を必須成分とし、全導電性樹脂ペースト中に銀粉が6 0~85重量%、ナフタレン骨格を有するエポキシ化合 物が3~20重量%、1分子内に2個のフェノール性水 酸基を有する化合物が0.1~20重量%含まれてなる 半導体素子接着用導電性樹脂ペースト。

【効果】 ディスペンス時の塗布作業性が良い。硬化物 の弾性率が低く、また吸水率が低い。さらに吸水処理に よる接着強度の低下が少ないため、銅フレームと大型チ ップの組み合わせでもフレームとチップの熱膨張率の差 に基づくチップの歪が非常に小さく、特に薄型パッケー ジで使用しても半田リフロー時にクラックは発生しな V١.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)銀粉、(B)下記式(1)で示されるナフタレン骨格を有するエポキシ化合物、(C)1分子内に2個のフェノール性水酸基を有する化合物を必須成分とし、全導電性樹脂ペースト中の銀粉が60~8*

*5重量%、ナフタレン骨格を有するエポキシ化合物が3~20重量%、1分子内に2個のフェノール性水酸基を有する化合物が0.1~20重量%であることを特徴とする導電性樹脂ペースト。

【化1】

$$CH_{2} - CHO$$

$$CH_{2} - CHO$$

$$CH_{2} - CHO$$

$$R_{2}$$

$$R_{2}$$

【請求項2】 式(1)のナフタレン骨格を有するエポキシ化合物が1,6-ジヒドロキシナフタレンジグリシジルエーテルであることを特徴とする請求項1記載の導電性樹脂ペースト。

【請求項3】 全導電性樹脂ペースト中に1分子内に2個のフェノール性水酸基を有する化合物を2~10重量%含むことを特徴とする請求項1、又は請求項2記載の導電性樹脂ペースト。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はIC、LSI等の半導体素子を金属フレーム等に接着する導電性樹脂ペーストに関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年のエレクトロニクス産業の著しい発 展に伴い、トランジスタ、IC、LSI、超LSIと半 導体素子における回路の集積度は急激に増大している。 このため、半導体素子の大きさも、従来長辺が数mm程 度だったものが10数mmと飛躍的に増大している。ま た、リードフレームも従来の42合金から熱伝導性も良 く安価である銅材が主流となりつつある。一方、半導体 製品の実装方法は表面実装法に、しかも高密度実装化の ため半導体製品自体の大きさは小さく、かつ薄くなって きている。このような半導体製品の動向に従い、半導体 製品の構成材料に対する要求性能も変化してきており、 半導体素子と金属フレームを接合するダイボンディング 用導電性樹脂ペーストに対しても、従来求められていた 接合の信頼性のみならず、大型チップと銅フレームの熱 膨張率の差に基づく熱応力を吸収緩和する応力緩和特 性、更に薄型パッケージでの表面実装に基づく耐半田ク 50 ラック特性が要求され始めている。

【0003】ここで、応力緩和特性は半導体素子の材料 であるシリコン等の線熱膨張係数が3×10[°] /℃であ るのに対し、銅フレームの線熱膨張係数は20×10[®] /℃で一桁大きいため、ダイボンディング用導電性樹脂 ペーストの加熱硬化後の冷却過程において銅フレームの 方がシリコンチップより大きな割合で収縮することによ り、チップの反り、ひいてはチップクラックあるいはダ イボンディング用導電性樹脂ペーストの剥離等を引き起 こし、IC、LSI等の半導体製品の特性不良の一因な る可能性がある。このような熱応力を吸収緩和するため にダイボンディング用導電性樹脂ペーストを低弾性率に する必要があるが、従来のエポキシ系ダイボンディング 用導電性樹脂ペーストでは、熱硬化性樹脂であるため三 次元架橋し弾性率が高くなり、大型チップと銅フレーム との熱膨張率の差に基づく歪を吸収するに至らなかっ た。一方線状高分子タイプのポリイミド樹脂系ダイボン ディング用導電性樹脂ペーストではエポキシ系ダイボン ディング用導電性樹脂ペーストに比べ硬化物の弾性率は 小さく、チップの反りは改良される。しかしポリイミド 樹脂をダイボンディング用導電性樹脂ペーストとして用 いる場合には、塗布作業性の点からN-メチルー2-ピ ロリドン、N、N-ジメチルホルムアミド等の多量の極 性溶剤に溶解して粘度を調整しなければならない。この ときの溶剤量はダイボンディング用樹脂ペーストの30 重量%にもなり、半導体素子と金属フレームの接着に用 いた場合、硬化加熱時の溶剤の抜け跡として硬化物中に ボイドが発生し、接着強度、熱伝導性及び導電性の低下 の原因となり信頼性の面から好ましくない。

【0004】また、表面実装あるいは高密度実装を目的

としたパッケージサイズの小型化、薄型化に基づく実装 時の熱ストレスの急激な増加により半導体封止材だけで なくダイボンディング用導電性樹脂ペーストにも耐リフ ロークラック性が要求されてきている。ダイボンディン グ用導電性樹脂ペーストの耐リフロークラック性は、半 田リフロー時のストレスを緩和吸収するために、リフロ 一温度付近で低弾性率であるとともに、半田リフローの 前処理段階での吸水率が小さく、かつ吸水後でも充分な 接合強度を示すことが必要であるがエポキシ及びポリイ ミド樹脂ペーストを含めてこれらの特性を満足するもの 10 はなかった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明はIC等の大型 チップと銅フレームとの組み合わせでもチップクラック* *やチップの反りによる I C等の特性不良が生じず、かつ 薄型パッケージでの半田リフロークラックが発生しない 高信頼性の導電性樹脂ペーストを提供するものである。 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明は(A)銀粉、

(B)下記式(1)で示されるナフタレン骨格を有する エポキシ化合物、(C) 1分子内に2個のフェノール性 水酸基を有する化合物を必須成分とし、全導電性樹脂ペ ースト中の銀粉が60~85重量%、ナフタレン骨格を 有するエポキシ化合物が3~20重量%、1分子内に2 個のフェノール性水酸基を有する化合物が 0. 1~20 重量%である導電性樹脂ペーストであり、

[0007] 【化2】

CH₂ - CHO CH₂ - CHO

(R1, R2 は-OCH-CH2 又は-Hで少なくともどちらか一方 O

【0008】塗布作業性が良好でかつ主剤であるエポキ シ化合物中にナフタレン骨格を導入すること、ならびに 硬化剤として 2 個のフェノール性水酸基を有する化合物 を使用することにより、硬化物の架橋密度が低下し、低 弾性率となるためIC、LSI等の大型チップと銅フレ ームの組み合わせでも熱膨張率の差に基づく歪を吸収し 応力緩和特性に優れるものである。更に、硬化物は高温 での弾性率が低く、かつ非極性のナフタレン環の導入に より吸水率が低く、しかも吸水による接着強度の低下の 小さい耐リフロークラック性に優れるものである。

【0009】本発明に用いる銀粉は用いる分野が電子電 40 気分野のためハロゲンイオン、アルカリ金属イオン等の イオン性不純物量が10ppm以下であることが望まし い。また形状としてはフレーク状、樹脂状あるいは球状 のものを単独あるいは混合して用いることができる。更 に粒径に関しては通常平均粒径が2~10μm、最大粒 径は50μm以下程度のものが好ましく、比較的細かい 銀粉と粗い銀粉を混合して用いてもよい。銀粉量が60 重量%未満だと硬化物の電気伝導性が低下し、85重量 %を越えると樹脂ペーストの粘度が高くなり過ぎ、塗布 作業性の低下の原因となるので好ましくない。

【0010】本発明で用いる式(1)で示されるナフタ レン骨格を有するエポキシ化合物は、非極性のナフタレ ン環の導入により架橋点間の距離が長くなり、硬化物の 弾性率が低くなるとともに、高温での低弾性率化が図 れ、更に吸水率が低く、しかも吸水による接着強度の低 下が小さいという特徴がある。ここで、nは0又は1で あり、2以上だと導電性樹脂の粘度が高くなり過ぎるた め好ましくない。R1、R2はグリシジルエーテル基、又 は水素であり少なくとも一方はグリシジルエーテル基で ある。式(1)で示されるナフタレン骨格を有するエポ キシ化合物の中で、好ましいのは1,6-ジヒドロキシ ナフタレンジグリシジルエーテルである。ナフタレン骨 格を有するエポキシ樹脂は、全導電性樹脂ペースト中3 ~20重量%含まれる。3重量%未満だとナフタレン骨 格を有するエポキシ化合物の効果が充分に現れず、20 重量%を越えるとナフタレン骨格を有するエポキシ化合 物自体が高粘度のため導電性樹脂ペーストの粘度が高く なり過ぎ塗布作業性の低下をきたす。

【0011】また本発明ではナフタレン骨格を有するエ ポキシ化合物の他に、必要により以下に示すような通常 50 のエポキシ樹脂との併用も可能である。併用可能なエポ

キシ樹脂としては、例えばビスフェノールA、ビスフェ ノールF、フェノールノボラック樹脂及びクレゾールノ ボラック樹脂類とエピクロルヒドリンとの反応により得 られるポリグリシジルエーテル、ブタンジオールジグリ シジルエーテル、ネオペンチルグリコールジグリシジル エーテル等の脂肪族エポキシ、ジグリシジルヒダントイ ン等の複素環式エポキシ、ビニルシクロヘキセンジオキ サイド、ジシクロペンタジエンジオキサイド、アリサイ クリックジエポキシーアジペイトのような脂環式エポキ シ、さらにはnーブチルグリシジルエーテル、バーサテ 10 ィック酸グリシジルエステル、スチレンオサイド、エチ ルヘキシルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエ ーテル、クレジルグリシジルエーテル、ブチルフェニル グリシジルエーテル等のような通常のエポキシ樹脂の希 釈剤として用いられるものがあり、これらは単独あるい は混合しても併用可能である。

【0012】更に、本発明で用いる硬化剤は1分子内に2個のフェノール性水酸基を有する化合物で、全導電性樹脂ペースト中に0.1~20重量%、好ましくは2~10重量%含むものである。フェノールノボラック樹脂のような、多官能の樹脂では硬化物の架橋密度が高くなるため、弾性率が高くなり応力緩和特性が低下すると共に硬化物中の自由体積が大きくなるため吸水率が大きくなってしまうので好ましくない。全導電性樹脂ペースト中に0.1重量%未満だと要求する低応力性・低吸水性が望めなく、20重量%を越えると硬化剤量が多くなり過ぎ、硬化後過剰のフェノール性水酸基が未反応の状態で残存するため硬化物の吸水率が大きくなったり、あるいは硬化後も充分な架橋構造となりえず、熱時の接着強度が極端に低くなるため好ましくない。

【0013】1分子内に2個のフェノール性水酸基を有 する化合物としては、ビスフェノールA、ビスフェノー ルF、ビスフェノールS、テトラメチルビスフェノール A、テトラメチルビスフェノールF、テトラメチルビス フェノールS、ジヒドロキシジフェニルエーテル、ジヒ ドロキシベンゾフェノン、oーヒドロキシフェノール、 mーヒドロキシフェノール、pーヒドロキシフェノー ル、ビフェノール、テトラメチルビフェノール、エチリ デンビスフェノール、メチルエチリデンビス (メチルフ ェノール)、 α ーメチルベンジリデンビスフェノール、 シクロヘキシリデンビスフェノール等が挙げられ、これ らは単独でも混合して用いても差し支えない。 又必要 に応じ、潜在性アミン硬化剤等の他の硬化剤と併用して もよく、3級アミン、イミダゾール類、トリフェニルホ スフィン、テトラフェニルホスフィンテトラフェニルボ レート等といった一般にエポキシ樹脂とフェノール系硬 化剤との硬化促進剤として知られている化合物を添加す ることもできる。本発明においては必要に応じ可撓性付 与剤、消泡剤、カップリング剤等を用いることもでき

た後、三本ロールを用いて混練し、混練後真空下脱泡し 樹脂ペーストを得る等がある。

【0014】以下実施例を用いて本発明を具体的に説明する。なお配合割合は重量部である。

実施例1~4

粒径 $1 \sim 30 \mu$ mで、平均粒径 3μ mのフレーク状銀粉と 1、6 - ジヒドロキシナフタレンジグリシジルエーテル(エポキシ当量 141、常温で液状、以下ナフタレン エポキシA)、ビスフェノールAとエピクロルヒドリンとの反応により得られるジグリシジルビスフェノールA(エポキシ当量 180、常温で液体、以下ビスAエポキシ)、クレジルグリシジルエーテル(エポキシ当量 185)、ビスフェノールA(水酸基当量 114)、ジシアンジアミド、ジアザビシクロウンデセンを表 1 に示す割合で配合し、3 本ロールで混練して導電性樹脂ペーストを得た。この導電性樹脂ペーストを真空チャンバーにて、2 mm H g で 30 分間脱泡した後、以下の方法により各種性能を評価した。

【0015】粘度 : E型粘度計 (3° コーン) を用い25℃、2.5 r p m での値を測定し粘度とした。

糸引き性 : 導電性樹脂ペーストの中へ直径 $1 \,\mathrm{mm}\,\phi$ のピンを深さ $5 \,\mathrm{mm}$ まで入れ、ピンを $3 \,0 \,0 \,\mathrm{mm}/分$ の 速度で引き上げ、ペーストが切れたときの高さを測定した。

体積抵抗率 : スライドガラス上にペーストを幅 4m m、厚さ 30μ mに塗布し、200 Cオーブン中で 60 分間硬化した後硬化物の体積抵抗率を測定した。

弾性率 : テフロンシート上にペーストを幅10mm、長さ約150mm、厚さ0.1mmに塗布し、200℃オーブン中60分間硬化した後、引張り試験機で試験長100mm、引張り速度1mm/分にて測定し得られた応力ーひずみ曲線の初期勾配より弾性率を算出した。

吸水率 : テフロンシート上にペーストを 50×5 0×0 . $1 \, \mathrm{mm}$ になるように塗布し $200 \, \mathrm{C}$ オーブン中 $60 \, \mathrm{O}$ 間硬化した後、 $85 \, \mathrm{C}$ 、 $85 \, \mathrm{K}$ 、 $72 \, \mathrm{e}$ 間吸水処理を行い、処理前後の重量変化より吸水率を算出した。接着強度 : $5 \times 5 \, \mathrm{mm}$ のシリコンチップをペーストを用いて銅フレームにマウントし $200 \, \mathrm{C}$ オーブン中 $60 \, \mathrm{O}$ 間硬化した。硬化後プッシュプルゲージを用い $24 \, \mathrm{C}$ C での熱時ダイシェア強度を測定した。また硬化後のサンプルを $85 \, \mathrm{C}$ 、 $85 \, \mathrm{K}$ 、 $72 \, \mathrm{e}$ 間吸水処理し、 $24 \, \mathrm{C}$ C での熱時ダイシェア強度を測定した。

スフィン、テトラフェニルホスフィンテトラフェニルボ 耐パッケージクラック性:シリカフィラーを約7.8%含 レート等といった一般にエポキシ樹脂とフェノール系硬 有するビフェノール型エポキシ/フェノールノボラック 化剤との硬化促進剤として知られている化合物を添加す ることもできる。本発明においては必要に応じ可撓性付 8.5%、1.6.8時間吸水処理した後,1.8リフ 与剤、消泡剤、カップリング剤等を用いることもでき ロー(2.4.0%、1.0秒)にかけ、断面観察により内部 る。本発明の製造方法には、例えば各成分を予備混合し 50 クラックの数を測定し耐パッケージクラック性の指標と

した。

: $80pQFP(14 \times 20 \times$

1. 5mm tおよび14×20×2. 0mm t)

チップサイズ

パッケージ

: 7.5×7.5mm (アルミ

配線のみ)

リードフレーム

: 42アロイ

: 175℃、2分

ポストモールドキュア: 175℃、4時間

【0016】実施例5

シジルエーテルに変えて、ジヒドロキシナフタレンの2 分子をメチレン基で結合した化合物をグリシジルエーテ ル化した4官能のもの(エポキシ当量161、軟化点9 1℃、以下ナフタレンエポキシB)を用いた他は、実施 例1~4と同様にして導電性樹脂ペーストを作製し評価 した。評価結果を表1に示す。

実施例6

硬化促進剤としてトリフェニルホスフィンを用いた他

は、実施例1~4と同様にして、導電性樹脂ペーストを 作製し評価した。評価結果を表1に示す。

実施例7

硬化剤としてビスフェノールF (水酸基当量100)を 用いた他は、実施例1~4と同様にして導電性樹脂ペー ストを作製し評価した。評価結果を表1に示す。実施例

硬化剤としてテトラメチルビスフェノールF(水酸基当 量128、以下TMBPF)を用いた他は、実施例1~ 実施例1~4の1、6-ジヒドロキシナフタレンジグリ 10 4と同様にして導電性樹脂ペーストを作製し評価した。 評価結果を表1に示す。

【0017】比較例1~6

表2に示す配合割合で実施例と全く同様にして導電性樹 脂ペーストを作製した。なお比較例6では用いる硬化剤 としてフェノールノボラック樹脂(水酸基104、軟化 点85℃)を用いた。評価結果を表2に示す。

[0018]

【表1】

				9								(0)										10	141	用平			
		∞	0	0			က			0		9 .	٦.		30	က	- 4	2 0	1 9	0 0	0 0	Ö	0				
表1	実施例 実施例		7.0	12			11			5		1	0		Г		5×1	4	0	24	24			0			
			0	0			က		0			9 .	Π.		16	က	-0	4 0	21	00	0 0	0	0	Г			
			7 0	12			11		ល			1	0				7×1	4	0.	22	21			0			
			0	0		П	က	0				0		7	28	3	٥-4	4 0	21	00	0 0	0	0				
		9	7.0	12			11,	ភ						0	-		7×1	4	0.	24	23			0			
		5	0		0	0	က	0	<u> </u>			9	1		8 0			0 9	24	0 0	00	0	0				
			7 0.		9	9	11	2.				1	o		1		6×1	4	0.	30	28			0			
		4	3	.] [0 .	0 .	. 7				6	7		94	2	0 - 4	0 0	0	0 0	0 0	0	0					
			84	က		3	9	2				0	0		1		1×1	വ	0.	5 8	27			0			
		က	00		3	5			Γ	T	1		8 2	2	₈ -0	0 0	28	0 0	0 0	0	0						
			61	18			12	9				2	0				1×1	4	0.	20	17			0			
		2	0 .	. 3		0 .	0	0 .				9 .	1		0 8	2	0-4	4 0	23	0 0	0 0	0	0				
			0 2	8		9	10	9				1	0		1		5×1	4	0.	22	20			0			
		1	0 .	. 0			. 3	0				. 6	. 1		24	3	0 -4	5 0	22	0 0	0 0	0	0				
			0.4	12			11	S				1	0		Ţ		6×1	7	.0	23	2 2			0			
							ーテル						ィキ	ン				12				3	6				
					% .	7 9						12		ソル	71	PS		₫ • cm	kg/mm	%	gf	g f	個/6	個/(
				エポキ	エポキ	キシ	ジルグリシジルエ	-11A	- 1 F		ノボラ	7 % 18	クロウ	アホス					-	吸水前	吸水後	5mmt	Ommt				
								アン	ソーソー	/ ギ	171	z / -	-/ -	PF	111	ンジュ	ビシノ	1 = 4			承				図	<u> </u>	ત્યં
	•	•	銀粉	+791	+741	EZA:	1616	ピスフ	ピスフ	TMBPF	7 = 1-	ジシア	ジアザし	1173	粘度	米引き	体積抵抗率	弹性率	吸水率	接着強度		耐クラック性		総合評価			
					唱			l				I	◁□		لــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	#		·= '		-		貓		~~			
ı			L						-						Щ.									ш			

[0019]

≠ 0

					表 2									
				比較例										
	-	_ 1		2		3	4	5	6					
	銀粉	70.	0	70.	0	55.0	87.0	62.0	70.0					
	ナフタレンエポキ			22.	0	18.0	5. 2	8.3	12.0					
配	ナフタレンエポー	トシΒ												
	ビスAエポキシ		12.	0										
	クレジルグリシミ	ジルエーテル	11.	3	3.	6	17.0	4. 8	6.0	11. 3				
	ビスフェノール	5.	0	3.	3	7. 5	2. 2	22.0						
	ビスフェノールI													
	TMBPF													
	フェノールノボラ								5. 0					
	ジシアンジアミー	1.	6	1.	0	2. 4	0.7	1.6	1. 6					
合	ジアザビシクロウ	0.	1	0.	1	0. 1	0. 1	0.1	0.1					
	トリフェニルホス													
	粘度	PS	9	8	7 8	3 0	8 4	462	520	188				
性	糸引き	10111		2		8	2	15		5				
	体積抵抗率	Ω•cm	8×10	- 4	6×10) - 4	10-2以上	7×10^{-5}	硬化せず	6×10^{-4}				
	弾性率	kg/mm²	4 6	0	5 0	0	390	590		500				
	吸水率	%	0. 2	5	0. 2	21	0.30	0.18		0.26				
	接着強度 吸水前	g f	240	0	310	0 (2400	3300	10	2800				
	吸水後	g f	4 0	0	290	0 (2300	3100	0	2500				
能	耐クラック性 1.5mmt	個/6		6		0	0	0	硬化せず	2				
	2. Ommt	個/6		0		0	0	0		0				
	総合評価	×		×		×	×	×	×					

[0020]

【発明の効果】本発明の導電性樹脂ペーストは、ディス ペンス塗布時の作業性が良好で、また硬化物の弾性率が 30 く、吸水による接着強度の低下が少ないため薄型パッケ 低く、銅、42合金等の金属フレーム、セラミック基 板、ガラスエポキシ等の有機基板へのIC、LSI等の 半導体素子の接着に用いることができる。特に銅フレー ムへの大型チップの接着に適しており、銅フレームとシ

リコンチップの熱膨張率の差に基づくIC、LSI等の 特性不良を防ぐことができ、更には硬化物の吸水率が低 ージに使用しても、半田処理時にクラックの発生しない 従来になかった高信頼性の半導体素子接着用の導電性樹 脂ペーストである。